PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-147182

(43)Date of publication of application: 21.05.2003

(51)Int.CI.

CO8L 67/04 CO8J 9/04 CO8K 3/34 CO8K 5/101 CO8K 9/04

(21)Application number: 2001-347510

(22)Date of filing:

: 2001-34751 13.11.2001 (71)Applicant : UNITIKA LTD

(72)Inventor: UEDA KAZUE

YAMADA KAZUNOBU

OKAMOTO MASAMI

(54) BJODEGRADABLE POLYESTER RESIN COMPOSITION, ITS PRODUCTION METHOD, AND FOAM OBTAINED FROM THE COMPOSITION

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a biodegradable polyester resin composition excellent in mechanical strength, heat resistance and having rheological characteristics advantageous for molding a foam, to provide its production method and the foam prepared from the composition. SOLUTION: This biodegradable resin composition comprises 100 pts.mass biodegradable polyester resin containing at least 50 mol% $\frac{1}{2}$ and/or $\frac{1}{2}$ hydroxycarboxylic acid units, 0.01–10 pts.mass (meth)acrylic ester compound, and 0.05–30 pts.mass layered silicate and is produced by melt kneading 100 pts.mass biodegradable polyester resin, 0.1–10 pts.mass (meth)acrylic ester compound, 0.01–10 pts.mass peroxide, and 0.05–30 pts.mass layered silicate.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

01.11.2004

[Date of sending the examiner's decision of

rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-147182 (P2003-147182A)

(43)公開日 平成15年5月21日(2003.5.21)

(51) Int.Cl. ⁷		裁別記号		FI					テーマコード(参考)		
C08L	67/04	ZBP		CO	8 L	67/04		2 B P	4 F 0 7 4		
C 0 8 J	9/04	101		CO	8 J	9/04		101	4 J 0 0 2		
		CFD						CFD			
C08K	3/34			CO	8 K	3/34		• • •			
	5/101					5/101					
		審査	請求	未請求	簡素		OL	(全 8 頁)	最終頁に続く		
(21) 出願番号		特願2001-347510(P2001-34751	0)	(71)	出願。	ل 000004	503				
						ユニチ	力株式	会社			
(22)出願日		平成13年11月13日(2001.11.13) 兵庫県尼崎市東本町1丁							目50番鮴		
				(72)	発明1	生田 き	一恵				
						京都府	宇治市:	宇治小松23番	地 ユニチカ株		
			- 1			式会社					
			J	(72)	発明者	் பிய	和信				
			- 1			京都府等	字治市9	字治小核23番	地 ユニチカ株		
			- 1			式会社					
				(72) §	を明者	一 岡本 〕	ŒΕ				
]			滋賀県	大津市里	至田1丁目12	番52号		
	,								最終質に続く		

(54) 【発明の名称】 生分解性ポリエステル樹脂組成物、その製造方法、及びそれより得られる発泡体

(57)【要約】

【課題】 機械的強度、耐熱性に優れ、発泡体等の成形 に有利なレオロジー特性を有する生分解性ポリエステル 樹脂組成物、その製造方法、及びその発泡体を提供す る。

G (解決手段) α-及び/又はβ-ヒドロキシカルボン 群単位を50モル%以上含有する生分解性ボリエステル 棚間100質量部、(メタ)アクリル酸エステル化合物 0.01~10質量部、及び幅伏挂酸性の、05~30 質量部からなる生分解性ボリエステル側部組成物、生分 解性ボリエステル側部100質量部、返移化物の、1~10質量部、過程化物の、1~10質量部、各化機能的 1~10質量部、及び層伏珪酸塩0.05~30質量部 を溶散促験する生分解性ボリエステル制部組成物の製造 方法。

[特許請求の範囲]

[請求項 1] $\alpha = 及び/又は<math>\beta = E$ ドロキシカルボン 酸単位を50モル%以上含有する生分解性ポリエステル 樹脂100質量部、(メタ)アクリル酸エステル化合物 0.01~10質量部.及び層状珪酸塩0.05~30 質量部からなる生分解性ポリエステル樹脂組成物。

「請求項? 1 牛分解性ポリエステル樹脂組成物の融点 より 10 ℃高い温度での伸長粘度測定で得られる時間 -伸長粘度の面対数ブロットにおいて、屈曲点が現れるま での伸長初期の線形領域の傾きa」と屈曲点以降の伸長 後期の傾き a、との比(歪み硬化係数 = a、/ a、)が、 1~50であるととを特徴とする請求項1記載の生

分解性ポリエステル樹脂組成物。 【請求項3】 層状珪酸塩が、膨潤性フッ素雲母である

ことを特徴とする請求項1又は2記載の生分解性ポリエ ステル樹脂組成物。

【請求項4】 層状珪酸塩の層間に、1級ないし3級ア ミン恒 4級アンチニウム塩 又は有機ホスホニウム塩 がイオン結合していることを特徴とする請求項1~3の いずれかに記載の生分解性ポリエステル樹脂組成物。

【請求項5】 アルキレンオキシド、又はヒドロキシカ ルボン酸単位の繰返しからなる数平均分子量200~5 0.000の化合物を含有し、その含有量が生分解性ポ リエステル樹脂100質量部に対して0.01~20質 量部であることを特徴とする請求項1~4のいずれかに 記載の牛分解性ポリエステル樹脂組成物。

【糖求項6】 α-ヒドロキシカルボン酸単位が、D-乳酸、L-乳酸又はこれらの混合物であることを特徴と する請求項1~5のいずれかに記載の生分解性ポリエス テル樹脂組成物。

【請求項7】 生分解性ポリエステル樹脂100質量 部 (メタ) アクリル酸エステル化合物0.01~10 質量部、過酸化物 0. 1~10質量部、及び層状珪酸塩 0 05~30質量部を溶融湿錬するととを特徴とする 請求項1~6のいずれかに記載の生分解性ポリエステル 樹脂組成物の製造方法。

【請求項8】 生分解性ポリエステル樹脂を形成可能な モノマーを、屋状珪砂塩の存在下で重合して、生分解性 ポリエステル樹脂を製造し、該生分解性ポリエステル樹 を控動泄錬するととを特徴とする請求項1~6のいずれ かに記載の生分解性ポリエステル樹脂組成物の製造方

【請求項9】 請求項1~6のいずれかに記載の生分解 性ポリエステル樹脂組成物を発泡成形して得られる生分 解性ポリエステル樹脂系発泡体。

[発明の詳細な説明]

[0001]

[発明の属する技術分野] 本発明は生分解性ポリエステ

珪砂塩とからなり 機械的強度 耐熱性に優れ 発泡体 籍の成形に有利なレオロジー特件を有する生分解性ポリ エステル樹脂組成物。その製造方法。 及びその発泡体に 関する。

[0002]

「従来の技術」ポリ乳酸は ジオールとジカルボン酸と からなる脂肪族ポリエステル系生分解性樹脂と比較して 融点が高く、耐熱性に優れる特徴を持つ反面、溶融粘度 が低く 例えば 押出発泡成形する際に破泡を起こして 10 十分な発泡倍率が得られなかったり、インフレーション 成形する際にパブルが安定せず成形体に個肉を生じ思い といった問題があるため、成形条件に厳しい制約を受け たり、生産効率が悪い等の様々な欠点を有していた。従 って実用に供するためには、溶融張力の向上及び伸長粘 度測定時の歪み硬化性の発現が必要であった。

【0003】一般に、歪み硬化性を発現させるには、高 重合度ポリマーを添加する方法や、長鎖分岐を有するポ リマーを用いる方法が有効と考えられている。高重合度 ポリマーの製造では、重合に長時間を要し生産性効率が 20 悪くなるばかりか、長時間の熱腹腰による着色や分解等 が見られるため、例えば重量平均分子量が500.00 0 程度以上のものは実用化されていない。また一方で、 分岐ボリ乳酸を製造する方法としては、重合時に多官能 性開始剤を添加する方法、過酸化物及び反応性化合物等 との溶酔泥練により架棒を生じさせる方法が知られてい るが、十分な架橋を行うと、ゲル等が発生したり、溶融 粘度が高くなりすぎて操業安定性が悪くなるなど問題が あった。

[0004] ところで、高重合度ポリマーや分岐ポリマ 30 ーを使用することなく、伸長粘度の歪み硬化性を発現さ せる方法として、無水マレイン酸変性ポリプロビレンに 有機処理した層状珪酸塩を溶融混練する方法がごく最近 報告され、発泡成形にも適用されている(成形加工'0 1. 133頁、及び157頁、2001年)。これまで 生分解性ポリエステル樹脂系で層状珪酸塩との複合化に 成功した例は少なく、特開平9-169893号公報で は 脂肪族ポリエステル/層状珪酸塩組成物について. 特開2000-17157号公報では、脂肪族ポリエス テルノ有機カチオン処理層状珪酸塩組成物及びそのフィ 脂。(メタ)アクリル酸エステル化合物、及び過酸化物 40 ルム成形品について、特開平2001-89646号公 報では、生分解性樹脂/有機化層状粘土鉱物組成物につ いて開示されているにすぎない。前者2報ではポリ乳酸 に代表されるポリ (α-及び/又はβ-ヒドロキシカル ボン酸)については全く検討されていない。後者につい ては実施例においてポリ乳酸が検討されているものの、 剛性の向上を目的としたのみであり、溶融粘度特性ある いは発泡成形性については全く考慮されておらず、発泡 適性改善に層状珪酸塩との複合化が有効であるかどうか は予測不明であった。本発明者らは、ポリ乳酸に代表さ ル樹脂、(メタ)アクリル酸エステル化合物、及び層状 50 れるボリ(α-及び/又はβ-ヒドロキシカルボン酸)

と層状珪酸塩との組成物から発泡体が得られること目出 した (特願2001-172804) が、 ポリ乳酸に屬 状珪酸塩のみを複合化する方法によって溶酔粘度を向上 させるには、特殊な操作を必要とすることがあった。・

100051 【発明が解決しようとする課題】本発明は F記の問題 点を解決しようとするものであり 公息に生産可能な 機械的強度、耐熱性に優れ、発泡体等の成形に有利なレ オロジー特性を有する生分解性ポリエステル樹脂組成

[0006]

「課題を解決するための手段) 本発明者らは てのよう な課題を解決するために鋭意研究を重ねた結果、特定の 生分解性ポリエステル樹脂に特定の架橋剤で架橋処理を 行った樹脂と層状珪酸塩とからなる組成物において、溶 設粘度が高く、伸長粘度測定における歪み硬化性が発现 し. 発泡成形性に優れたレオロジー特性を有するのみな らず. 容易な操作で発泡成形が可能であり、得られた成 し、本発明に到達した。

【0007】すなわち本発明の要旨は、次のとおりであ る。α-及び/又はβ-ヒドロキシカルボン酸単位を5 0モル%以上含有する生分解性ポリエステル樹脂 100 質量部、(メタ)アクリル酸エステル化合物0、01~ 10質量部、及び層状珪酸塩0.05~30質量部から なる生分解性ポリエステル樹脂組成物。

[0008]

【発明の実施の形態】以下、本発明を詳細に説明する。 -及び/又はβ-ヒドロキシカルボン酸単位の例として は、D-乳酸、L-乳酸、グリコール酸、3-ヒドロキ シ酪酸、3-ヒドロキシ吉草酸、3-ヒドロキシカブロ ン散等が挙げられ、これらの混合物であってもよい。 【0009】従って本発明に用いる生分解性ポリエステ ル樹脂としては、ボリ(D-及び/又はL-乳酸)、ボ リ(グリコール酸)、ポリ(3-ヒドロキシ酪酸) ボ リ(3-ヒドロキシ吉草酸)、ポリ(3-ヒドロキシカ プロン酸)、及びこれらの共重合体、及びこれらの混合 物等である。成形体の耐熱性、機械的強度の観点から、 上記生分解性ポリエステル樹脂の融点は120℃以上が 好ましく、150°C以上がさらに好ましい。また、同様 の理由により、α-及び/又はβ-ヒドロキシカルボン 酸単位の含有量は、50モル%以上であることが必要で あり、好ましくは、60モル%以上である。上記生分解 性ポリエステル樹脂のうち、工業的に大量生産が可能な 点から、ポリ (D-及び/又はL-乳酸) が好ましく用

【0010】ここで用いられる生分解性ポリエステル樹

法を併用して製造される。また、ポリ (3-ヒドロキシ 酪酸)及びポリ(3-ヒドロキシ吉草酸)等については 微生物による生産も可能である.

[00]]]本発明に用いる生分解性ポリエステル樹脂 には、ポリ (α-及び/又はβ-ヒドロキシカルボン 酸)の耐熱性を大幅に損ねることのない範囲で 必要な 応じてその他の生分解性樹脂成分を共重合ないしけ返今 することもできる。その他の生分解性樹脂としては、ボ リ (エチレンサクシネート) やポリ (ブチレンサカシュ 物、その製造方法、及びその発泡体を提供することにあ 10 ート)等に代表されるジオールとジカルボン酸からなる 脂肪族ポリエステル、ポリ(ε-カプロラクトン)に代 **寿されるポリ(ω-ヒドロキシアルカノエート)、さら** に芳香族成分を含んでいても生分解性を示すポリ (ブチ レンサクシネート- c o - ブチレンテレフタレート) や (ブチレンアジベート-co-ブチレンテレフタレー ト) の他、ボリエステルアミド、ボリエステルカーボネ ート デンプン等の多糖類等が挙げられる。

【0012】本発明で用いられる混練前の生分解性ポリ エステル樹脂の重量平均分子量としては特に制限はかい 形加工品の耐熱性や機械的強度にも優れることを見いだ 20 が、10、000~1、000、000であることが好 ましく、さらには100、000~1、000、000 であることが好ましい。重量平均分子量が10.000 未満では樹脂組成物の溶融粘度が低すぎ、架橋操作が困 難になるので好ましくない。逆に、これが1、000 000を超えると樹脂組成物の成形性が急速に低下し 架橋操作ができなく場合がある。

【0013】本発明で架橋剤として用いられる(メタ) アクリル酸エステル化合物としては、生分解性樹脂との 反応性が高くモノマーが残りにくく、毒性が比較的少な 本発明に用いる生分解性ポリエステル樹脂における、α 30 く、樹脂の着色も少ないことから、分子内に2個以上の (メタ) アクリル基を有するか、又は1個以上の (x タ)アクリル基と1個以上のグリシジル基もしくはビニ ル基を有する化合物が好ましい。具体的な化合物として は、グリシジルメタクリレート、グリシジルアクリレー ト、グリセロールジメタクリレート、トリメチロールブ ロバントリメタクリレート、トリメチロールプロバント リアクリレート: アリロキシポリエチレングリコールモ ノアクリレート、アリロキシポリエチレングリコールモ ノメタクリレート、ポリエチレングリコールジェ々カリ 40 レート、ボリエチレングリコールジアクリレート、ボリ プロピレングリコールジメタクリレート、ポリプロピレ ングリコールジアクリレート、ポリテトラメチレングリ コールジメタクリレート、またこれらのアルキレングリ コール部が様々な長さのアルキレンの共賃合体でもよ く、さらにブタンジオールメタクリレート、ブタンジオ ールアクリレート等が挙げられる。

【0014】(メタ)アクリルエステル酸化台物の配合 置は、生分解性ポリエステル樹脂 100質量部に対して 0.01~10質量部、好ましくは0.01~5質量部 脂は通常公知の溶融重合法で、あるいはさらに固相重合 50 である。0.01質量部未満では本発明の目的とする機

核的強度、耐熱性、寸法安定性の改良効果が得られず、 10質量部を超える場合には架橋の度合いが強くなりす ぎ、層状珪酸塩との混合状態が悪くなる。

【0015】本発明で用いられる過酸化物の例として は、分散性が良好な有機過酸化物が好ましく、具体的に は ベンゾイルパーオキサイド、ビス (ブチルパーオキ シ) トリメチルシクロヘキサン、ピス (ブチルパーオキ シ) シクロドデカン、ブチルビス(ブチルバーオキシ) バレレート、ジクミルパーオキサイド、ブチルパーオキ シベンゾエート、ジブチルパーオキサイド、ピス(ブチ 10 ルバーオキシ) ジイソプロピルベンゼン、ジメチルジ (プチルパーオキシ) ヘキサン、ジメチルジ (ブチルパ ーオキシ)ヘキシン、ブチルパーオキシクメン等が挙げ ちわス

【0016】過酸化物の配合量は生分解性ポリエステル 樹脂100質量部に対して0.1~10質量部、好まし くは 0、1~5質量部である。0、1質量部未満では本 発明の目的とする機械的強度、耐熱性、寸法安定性の改 良効果が得られず、10質量部を超える場合には未利用 となり、コスト面で好ましくない。

【0017】本発明で用いられる層状珪酸塩としては、 天然品のスメクタイト、バーミキュライト、及び合成品 の膨潤性フッ素雲母等が挙げられる。スメクタイトの例 としては、モンモリロナイト、バイデライト、ヘクトラ イト、サボナイトが挙げられる。影測性フッ素雲母の例 としては、Na型フッ素四ケイ素雲母、Na型テニオラ イト、Li型テニオライト等が挙げられ、その合成方法 としては、溶融法、インターカレーション法、水熱法等 が挙げられるが、いずれの方法であってもよい。なお、 gであることが好ましい。

[0018] 層状珪酸塩の配合量は生分解性ポリエステ ル樹脂あるいはそれを形成するモノマー100質量部に 対して0、05~30質量部、好ましくは0、05~1 5 質量部である。0.05 質量部未満では本発明の目的 とするレオロジー特性、機械的強度の改良効果が得られ ず、30質量部を超える場合には樹脂中への微分散が困 難となり、靭性が大きく低下するので好ましくない。 【0019】本発明において層状珪酸塩、特にスメクタ イトは、予め有機カチオン処理しておくことが好まし い。有機カチオンとしては、1級ないし3級アミン及び それらの塩、4級アンモニウム塩、有機ホスホニウム塩 等が挙げられる。1級アミンとしでは、オクチルアミ ン、ドデシルアミン、オクタデシルアミン等が挙げられ る。2級アミンとしては、ジオクチルアミン、メチルオ クタデシルアミン、ジオクタデシルアミン等が挙げられ る。3級アミンとしては、トリオクチルアミン、ジメチ ルドデシルアミン、ジドデシルモノメチルアミン等が挙 げられる。4級アンモニウムイオンとしては、テトラエ チルアンモニウム、オクタデシルトリメチルアンモニウ 50 0質量部である。添加量が0.01質量部未満では添加

ム、ジメチルジオクタデシルアンモニウム、ジヒドロキ シエチルメチルオクタデシルアンモニウム、メチルドデ シルビス (ポリエチレングリコール) アンモニウム. メ チルジェチル (ポリプロピレングリコール) アンモニウ ム等が挙げられる。さらに、有機ホスホニウムイオンと しては、テトラエチルホスホニウム、テトラブチルホス ホニウム、テトラキス (ヒドキシメチル) ホスホニウ ム 2-ヒドロキシエチルトリフェニルホスホニウム等 が挙げられる。これらの化合物は単独で使用してもよい が2種以上を組み合わせて使用してもよい。

6

【0020】また、層状珪酸塩を上記有機カチオンで処 理する方法としては、まず層状珪酸塩を水又はアルコー ル中に分散させ、とこへ上記有機カチオンを塩の形で添 加して撹拌混合することにより、層状珪酸塩の無機イオ ンを有機オニウムイオンとイオン交換させた後、徳別・ 洗浄、乾燥する方法が挙げられる。

[0021] 本発明における生分解性ポリエステル樹脂 組成物は、その融点より10°C高い温度での伸長粘度測 定で得られる時間 - 伸長粘度の両対数プロット(図1参 20 照) において、屈曲点が現れるまでの伸長初期の線形領 域の傾きa、と屈曲点以降の伸長後期の傾きa、との比で 表される歪み硬化係数 (a,/a,)が、1、1~50で あるような、歪み硬化性が発現されることが好ましい。 より好ましいひずみ硬化係数は1.5~30である。歪 み硬化係数が1.1未満であると、押出発泡成形時に破 泡を起こしたり、成形体に偏肉を生じ易い。また歪み硬 化係数が50を超えると成形時にゲルが発生しやすく流 動性も大きく低下する。

【0022】本発明では生分解性ポリエステル樹脂と層 カチオン交換容量としては $25\sim200$ meq $\angle100$ 30 状珪酸塩の分散性をさらに向上させるために、生分解性 ポリエステル樹脂及び層状珪酸塩の双方と親和性のある アルキレンオキシド、又はヒドロキシカルボン酸単位の 繰返しからなる数平均分子量200~50,000の化 合物を添加することができる。そのような化合物の例と しては、ボリエチレングリコール、ボリプロビレングリ コール、ボリ乳酸、ボリヒドロキシ酪酸、ボリ(ε-カ プロラクトン) 等が挙げられる。また、ヒドロキシカル ボン酸単位の繰返しからなる化合物は、末端のカルボキ シル基が水酸基に置換されてもよく、そのような化合物 40 としてポリカプロラクトンジオールが挙げられる。これ らの化合物の数平均分子量としては200~50,00 0であることが必要であり、より好ましくは500~2 0,000である。分子量が200未満であると成形時 のガス発生や得られる成形物からのブリードアウト等が 顕著なため実用的でなく、また分子量が50、000よ り高いと層状珪酸塩の層間への挿入が十分でなくなる。 [0023]上記化台物の添加量は生分解性ポリエステ ル樹脂あるいはそれを形成するモノマー100質量部に 対して0.01~20質量部、好ましくは0.02~1

効果が少なく、20質量部を超えると生分解性ポリエス テル樹脂組成物の耐熱性や機械的強度が著しく低下す る。添加方法としては、予め層状珪酸塩に直接上記化会 物を含浸処理する方法、水又は有機溶剤存在下で上記化 台物を混合した後に濾過等により水又は有機溶剤を除去 する方法、生分解性ポリエステル樹脂と層状珪酸塩の液 融混錬時に添加する方法、生分解性ポリエステル樹脂の 合成時に層状珪酸塩と共に添加する方法、等が挙げられ るが、予め層状珪酸塩に混合処理しておく方法が好まし く用いられる。

【0024】本発明の生分解性ポリエステル樹脂組成物 の第1の製造法としては、一般的な押出機 例えば --軸押出機、二軸押出機、ロール混練機、ブラベンダー等 を用いて生分解性ポリエステル樹脂と (メタ) アクリル 酸エステル化合物および過酸化物、さらには層状珪酸塩 を同時に溶融混錬する方法があるが、混様状態ををよく する意味で二輪の押出機を使用することが好ましい。と の場合、本発明で用いる(メタ)アクリル酸エステル化 合物および過酸化物、層状珪酸塩は、固体状であればド 望ましい。液体状の場合は、加圧ポンプを用いて 押出 機の途中から注入する方法が望ましいが、(メタ)アク リル酸エステル化合物と過酸化物の混合液は貯蔵安定性 が悪いため、可塑剤などを用いて希釈して注入するか、 別々に注入する方法が望ましい。 (メタ) アクリル酸エ ステル化合物および過酸化物は、一度の混練操作中に添 加する事が望ましいが、層状珪酸塩はいったん架橋した 後に、乾燥してから改めて混練することも可能である。 ただし、コスト面からは、一度に行うことが望ましい。 【0025】本発明の生分解性ポリエステル樹脂組成物 30 混練するとよい。 を製造する第2の方法としては、生分解性ポリエステル 樹脂を形成するモノマーに対して、層状珪酸塩を所定量 存在させた状態でモノマーを重合し、その後架橋を行う ことによって生分解性ポリエステル樹脂組成物を得る方 法である。この場合には層状珪酸塩が生分解性ポリエス テル中に十分細かく分散し、本発明の効果がより顕著に 現れる。

【0026】本発明における発泡体の製造方法として は、生分解性ポリエステル樹脂組成物に分解型発泡剤あ 解型発泡剤の例としては、重炭酸ソーダ等の無機発泡剤 の他、アゾジカルボンアミド、N. N' -ジニトロソベ ンタメチレンテトラミン、4、4'-オキシピス(ベン ゼンスルホニルヒドラジド) 等を挙げることができる。 揮発型発泡剤の例としては、二酸化炭素、窒素、炭化水 素、ハロゲン化炭化水素等を挙げることができる。また これらを併用することも可能である。 これらの発泡剤は 0. 1~20質量%、好ましくは0、2~10質量%が LU.

してから型成形してもよいし、型に樹脂を入れてバッチ 式で発泡させてもよい。発泡倍率は目的に応じて2~5 0倍. 好ましくは3~30倍がよい。

[0028] 本発明の生分解性ポリエステル樹脂組成物 にはその特性を大きく損なわない限りにおいて、顔料、 熱安定剤、酸化防止剤、耐候剤、難燃剤、可塑剤、滑 剤、離型剤、帯電防止剤、充填材等を添加するととも可 能である。熱安定剤や酸化防止剤としては、たとえばヒ ンダードフェノール類、リン化合物、ヒンダードアミ 10 ン、イオウ化合物、銅化合物、アルカリ金属のハロゲン 化物あるいはこれらの混合物を使用することができる これら熱安定剤、酸化防止剤、耐候剤等の添加剤は一般 に溶融混練時あるいは重合時に加えられる。無機充填材 としては、タルク、炭酸カルシウム、炭酸亜鉛、ワラス トナイト、シリカ、アルミナ、酸化マグネシウム、ケイ 酸カルシウム、アルミン酸ナトリウム、アルミン酸カル シウム、アルミノ珪酸ナトリウム、珪酸マグネシウム ガラスバルーン、カーボンブラック、酸化亜鉛、三酸化 アンチモン、ゼオライト、ハイドロタルサイト、金属機 ライブレンドや粉体フィーダーを用いて供給する方法が 20 糕. 金属ウイスカー、セラミックウイスカー、チタン酸 カリウム、窒化ホウ素、グラファイト、ガラス繊維、炭 素繊維等が挙げられる。有機充填材としては、澱粉、セ ルロース微粒子、木粉、おから、モミ殼、フスマ等の天 然に存在するポリマーやこれらの変性品が挙げられる。 【0029】なお、本発明の生分解性ポリエステル組成 物に他の熱可塑性樹脂及び/又は充填剤を混合する方法 は特に限定されるものではなく、通常の加熱浴融後、例 えば、従来より知られている一軸押出機、二軸押出機 ロール混練機、ブラベンダー等を用いる混練法によって

[0030]

【実施例】以下本発明を実施例によりさらに具体的に説 明するが、本発明は実施例のみに限定されるものではな い。なお、実施例及び比較例に用いた層状珪酸塩は次の とおりである。

(A) 層状珪酸塩A: Naモンモリロナイト (クニミネ 工業製クニピアF) 150gを80°Cの水10Lに分的 させ3時間撹拌して懸濁液とする。 ここへオクタデシル アミン55gを0.1 N塩酸2 Lに溶解した液を添加 るいは揮発型発泡剤を用いて行う方法が挙げられる。分 40 し、80℃でさらに1時間撹拌した後、濾過、水洗、乾 燥、粉砕するととにより、層間にアンモニウム塩がイオ ン結合した平均粒径1.1 µmの層状珪酸塩Aを得た。 (B)層状珪酸塩B:膨潤性フッ素雲母 (コープケミカ ル製ME100)を層状珪酸塩Bとした。

(C)層状珪酸塩C:膨潤性フッ素重母 (コープケミカ ル製ME 100) 150gを80°Cの水10Lに分散さ せ3時間撹拌して懸濁液とする。ことへ臭化テトラブチ ルホスホニウム68gを水21に溶解した液を添加し、 80℃でさらに1時間撹拌した後、濾過、水洗、乾燥、 【0027】発泡体は押出機を用いて発泡シートを作製 50 粉砕することにより、層間にホスホニウム塩がイオン結

合した平均粒径1.8 µmの層状珪酸塩Cを得た。 【0031】実施例及び比較例の評価に用いた測定法は

- 次のとおりである。 (1)曲け弾性率:ASTM-790に進じて150m m×10mm×6mmの試験片を作製し、変形速度1m
- m/分で荷重をかけ、曲げ弾性率を測定した。 (2) 融点: 示差走査熱量計DSC-7 (パーキンエル マー社製)を用い、昇温速度10°C/分の条件で測定し
- (3) MFR: JIS K7210に従い、附属書A表 10 1のFの条件にて測定した。
- (4) 伸長粘度: 伸長粘度測定装置RME (レオメトリ ック社製)を用い、60mm×7mm×1mmの試験片 を作製1. その面端を金属ベルトクランプにより支持し た後、融点よりも10°C高い温度(ポリ乳酸の場合18 OT) で 歪み速度 0. 1 sec - でベルトを回転させ て測定サンブルに伸長変形を加え、変形中にピンチロー ラにかかるトルクを検出することにより伸長粘度を求め
- 間と伸長粘度の両対数プロットにおいて、屈曲点が現れ るまでの伸長初期の線形領域の傾きa,と屈曲点以降の 伸長後期の傾きa、との比(a、/a、)を算出し、歪み 硬化係数とした。
- (6) 発泡倍率;得られた発泡体を水中に浸漬した際に 地加する体積と、発泡体の質量と樹脂密度から求まる体 積との比から算出した。

(7) 発泡体外観:

○= 均一なロッド状になり、表面の肌荒れが無い。 Λ=一部不均一なロッド状になるが、表面の肌荒れが無 30 LA.

×=不均一なロッド状になり、表面の肌荒れがある。 [0032] 実施例]

一動押出機 (油目製PCM30. ダイス直径4mm×3 孔)を用いて、ポリ乳酸(PLA)(カーギルダウ社製 NatureWorks;重量平均分子量(Mw)=1 98,000,数平均分子量(Mn)=115,00 0) 100質量部に対し、混練機途中からポンプを用い てポリエチレングリコールジメタクリレート (PEGD M) (日本油脂製) 及びジーt-ブチルパーオキサイド 40 (過酸化物 D) (日本油脂製)をそれぞれ樹脂に対して 0、2質量部、および0、5質量部となるよう注入し、

さらに層状珪酸塩Aを2質量部添加して溶融混練し、得 られたストランドを粉砕機によりペレット化し、生分解 性ポリエステル樹脂組成物を得た。得られた組成物を真 空乾燥後、試験片化し、曲げ弾性率、融点、歪み硬化性 の各種性能評価を行い、結果を表1に示した。次いで、 上述の生分解性ポリエステル樹脂組成物ペレットを、発 泡剤として液化炭酸ガスを用い、バッチ発泡試験(耐圧 二酸化炭素を含浸後、常圧へ戻す) 並びに二軸押出機を 用い溶融混練し、発泡剤として液化炭酸ガス(昭和炭酸 製)を5MPaの圧力で注入し、押出へッド温度200 °C ダイ出口温度180°Cで連続発泡成形を行った。得 られた発泡体の評価結果を表1に示した。

10

[0033]実施例2

PLA100質量部に対し0、5質量部のポリカプロラ クトンジオール (Aldrich社製、Mn=530) と2質量部の層状珪酸塩Aを予め混合粉砕した後にPL Aに添加した以外は実施例1と同様にして混練・ペレッ トル・試験片化し、曲げ弾性楽、融点、歪み硬化性の各 種性能評価、及び発泡試験を行った。結果を表1に示 t.

[0034] 実施例3

PLA100質量部に対し0.5質量部のポリエチレン グリコール (Aldrich社製、Mn=2,000) と2質量部の層状珪酸塩Bを予め混合粉砕した後にPL A に添加した以外は実施例 1 と同様にして混練・ペレッ ト化・試験片化し、曲げ弾性率、融点、歪み硬化性の各 (5) 歪み硬化係数 (a, /a,) (図1参照): 伸長時 20 種性能評価、及び発泡試験を行った。結果を表1に示 す.

【0035】実施例4

生分解性ポリエステル樹脂としてポリ到酸100質量部 の代わりにポリ乳酸80質量部とポリ(プチレンアジベ ート-co-プチレンテレフタレート) (PBAT) (BASF社製Ecoflex: Mw=87,000, Mn = 43.000)20質量部を用いた以外は実施例 1 と同様にして混練・ペレット化・試験片化し、曲げ弾 件塞 融点、歪み硬化性の各種性能評価を行った。また 押出へっ F温度 190℃、ダイ出口温度 170℃とした 以外は実施例1と同様にして発泡試験を行った。結果を 表1に示す。

【0036】実施例5

撹拌機、分留管、及びガス導入管を付したステンレス製 重合容器にしゃラクチド5kg、層状珪酸塩C100 g. ラウリルアルコール 1 g、オクチル酸錫 0、5 g を 仕込み、真空脱気・窒素置換後、180℃で3時間撹拌 し、トラップを介して真空ポンプにより徐々に脱気し系 内を3mmHgまで減圧した。モノマー及び低分子揮発 成分の留出が認められなくなってから、容器内を窒素置 換し、容器下部からポリ乳酸の溶融物を取り出しペレッ ト化した。得られたポリ乳酸の分子量はMw=225。 000, Mn=128, 000であった。実施例1と同 様にして混練・ペレット化・試験片化し、曲げ弾性率、 融点、歪み硬化性の各種性能評価、及び発泡試験を行っ た、結果を表しに示す。 (0037)実施例6

涅練機涂中から注入する架橋剤をポリエチレングリコー ルジメタクリレート (PEGDM) のかわりにトリメチ 容器を用い、融点より10℃高い温度で、10MPaで 50 ロールプロパントリメタクリレート(TMPTM)(日

本油脂製)を用いた以外は実施例1と同様に試験を行 い、結果を表1に示した。

[0038] 寒旋例7

ジーt-ブチルパーオキサイド (過酸化物 D) のかわり に2. 5-ジメチル-2, 5-ビス(t-ブチルパーオ キシ) ヘキシン-3 (過酸化物E) (日本油脂製) を可 塑剤であるアセチルトリプチルクエン酸に10%溶液と なるよう溶解して用いた以外は実施例1と同様に試験を 行い、結果を表1に示した。

[0039]実施例8

-ジー t - ブチルパーオキサイド (過酸化物 D) のかわり に2、5-ジメチル-2、5-ビス(t-ブチルバーオ キシ) ヘキシン-3 (過酸化物E) (日本油脂製)を可 塑剤であるアセチルトリプチルクエン酸に10%溶液と なるよう溶解して用いた以外は実施例2と同様に試験を 行い、結果を表1に示した

* [0040] Fr#6@1

層状珪酸塩Aを0.01質量部用いた以外は実施例1と 同様にして混練・ペレット化・試験片化1、 曲げ端性 率、融点、歪み硬化性の各種性能評価、及び発泡試験を 行った。結果を表1に示す。

【0041】比較例2

生分解性樹脂としてボリ乳酸30質量部、ボリカブロラ クトン(PCL)(ダイセル化学工業制プラクセル:M w=98.000、Mn=61,000)70質量部を 10 用いた以外は実施例2と同様にして混練・ペレット化・ 試験片化し、曲げ弾性率、融点、歪み硬化性の各種性能 評価を行った。また押出機ヘッド温度を140℃ダイ出 □温度を100℃とした以外は実施例1と同様にして発 泡試験を行った。結果を表1に示す。 [0042]

375.5	1 72	CINUIC.						ĸ	【表】	1					
		İ	生分解性术	リエスティ	# 65.8	山水町のは	()	組成物の物性					発泡体の物性		
		生分解性本 5×29小樹脂	(パタ) ア: エステル		180	遊戲化物		建酸塩	典げ	胞瘤	MFR	至み硬化 係数	見抱伤事		外収
		権額	推型	質量部	推薦	贺差郎	核類	黄量部	(MPa)	(0)	(e/9)		1.77	遊院	1
史监例	1	PLA(100)	PEGDM	0.2	D	0. 5	^	2	4450	169	5.8	2, 9	16	10	0
	2	PLA(100)		0.2	D	0.5	A	2	4070	167	6.3	2.7	19	7	ŏ
	3	PLA(100)	PEGDM	0.2	D	0. 5	В	2	3980	163	6.8	2.0	10	8	1 0
	4	PLA (80) PBAT (20)	PEGDM	0.2	D	0. 6	A	2	3860	150	14. 0	1.9	8	5	0
	5	PLA(100)	PEGDM	0.2	D	0, 6	b	2	3980	169	8. 9	3.0	18	12	0
	6	PLA(100)	TMPTM	0. 2	D	0. 5	Λ	2	4700	168	3.9	3.2	21	12	ŏ
	7	PLA(100)	PEGDM	0.2	E	0. 6	A	2	3940	169	7.6	2.8	18	10	ŏ
	6	PLA(100)	PEGDM	0. 2	E	0. 5	Λ	2	4020	167	7. 9	2. 5	15	8	ŏ
比較何	1	PLA(100)	PEGDM	0. 2	D	О. Б	A	0. 01	3240	165	30. 2	湖定不可	1.2	1. 1	X (887a)
	2	PLA(30) PCL(70)	PEGDM	0. 2	۵	0. 5	^	2	2200	90	42.8	3.0	1.7	1. 2	Δ

好で成形性に優れていることは明らかである (実施例) ~8)、一方、層状珪酸塩が少量では添加効果が少なく 破泡し(比較例1)、 PLA含量が少ないと組成物の機 械的強度及び耐熱性が低下した(比較例2)。

[0044]

【発明の効果】本発明によれば、レオロジー特件及び機※

[0043]表]の結果より、歪み硬化係数の大きな値 ※械的強度が生分解性ポリエステル樹脂単独と比べて顕著 を示すポリ乳酸は発泡倍率も大きく、発泡体の外観も良 30 に改良され耐熱性にも優れた生分解性ポリエステル樹脂 組成物が得られ、発泡成形等に有用である。

【図面の簡単な説明】

【図1】屈曲点が現れるまでの伸長初期の線形領域の傾 きa、と屈曲点以降の伸長後期の傾きa,との比(歪硬化 係数=a₁/a₁)を求める際の伸長時間と伸長粘度の様 式図である.

(図)



フロントページの続き

(51)Int.Cl.' C 0 8 K 9/04 識別記号

F I C 0 8 K 9/04 テーマコード(参考)

F ターム(参考) 4F074 AA65 AA68 AC32 AD11 AEO2 BA01 BA03 BA12 BA13 BA16 BA18 BA31 BA32 BA33 BA35

BA42 CA21 CA22 CA23 DA08 DA24

43002 CF181 D3007 D3037 D3047 D3057 EH076 FA017 FD01 FD05 FD06 FD07 FD32